(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭59-211036

⑤ Int. Cl.³ G 03 C 1/68 5/00 識別記号

庁内整理番号 7267-2H 7267-2H 砂公開 昭和59年(1984)11月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

匈光重合可能な画像形成用組成物

20特

頼 昭58-85625

22出

願 昭58(1983)5月16日

29発 明

荒木泰彦

尼崎市立花町1丁目19番36号

⑩発 明 者 柳沢邦夫

八幡市西山和気11番地の3

⑩発 明 者 松扉初

大阪市東淀川区大道南1丁目17

番79号

⑪出 願 人 積水化学工業株式会社

大阪市北区西天満2丁目4番4

号

明 細 4

発明の名称

光重合可能な画像形成用組成物

特許請求の範囲

- L 高分子材料からなるパインダー、光重合性を有するモノマーもしくはオリゴマー、光重合開始剤、避元型染料及び前配光重合開始剤とは異なる光吸収波及域を有するままり、版オニウム塩型光活性化剤を含有することを特徴とする光重合可能な画像形成用組成物
- 2. 第刊 b 族 オニ ウ ム 塩 が ト リ ア リ ル ス ル ホ ニ ウム 塩 で あ る 特許 納 求 の 範 囲 第 1 項 記 敏 の 光 重 合 可能 な 画 像 形 成 用 組 成 物

発明の詳細な説明

本発明は光重合可能な面像形成用組成物に関する。

従来より、高分子材料からなるベインダー、光 重合性を有するモノマーもしくはオリゴマー、 光重合開始剤などからなる組成物を基材面に強 布したものに、陰画等を通して光を当て、光が 当たった部分を重合ないし架橋させて溶剤に対し、不溶化させ、光が当たってない部分を溶出させることにより基材上に面像を形成しりるととが知られており、この原理は版材やブリント配験板の製造に応用されている。

又、上記組成物に例えばロイコ染料等の光発色剤を加えておき、光が当たった部分と当たらなかった部分とを明確に判別できる様にし、それによって多重曝光等を可能にすることも知られている。

これは、光度合開始剤などに吸収される光エネルギーが光重合ないしは果務と、 契料の発色の両方に分割して使用されることに起因するものと推測される。

本発明は上記の如き従来の欠点を解消し、染料の発色のために感度が低下して協光時間が長くなることのない、感光性が良好にして、作業性に優れ、多重解光にも適した画像形成用組成物を提供することを目的としてなされたものである。

即ち、本発明の要旨は高分子材料からなるパインダー、光重合性を有するモノマーもしくはオリゴマー、光重合開始剤、避元型染料及び前記光重合開始剤とは異なる光吸収波及域を有する第1ち族オニウム塩型光活性化剤を含有するととを特徴とする光度合可能な画像形成用組成物に存する。

本発明に用いられるバインダーは、高分子材料からなるもので、従来より画像形成用組成物のバインダーとして用いられていたものはいず

- 3 -

メチロールプロパントリアクリレート (又はメ タクリレート) 等が、あるいはこれらが更にオ リゴマー化したものが挙げられる。

これらの光重合性を有するモノマーもしくは、 オリゴマーは、光重合によりパインダーにから みついて不溶化したり、感光基を有するパイン ダー高分子材料と重合あるいは架橋反応するこ とで強固な頭像形成する。

れも使用可能であり、例えば溶剤現像型では溶剤に良容であることが重要である。具体的には、 アセチルセルロース、アセチルブチルセルロース、ポリアクリル酸メチル、ポリメタクリル酸、メタクリル酸メチル、サルサ重合体等が挙げられる。

ジルアンスラキノン、 2 ーメチルーアンスラキノン、 2 ーエチルーアンスラキノン、 2 ーtert プチルーアンスラキソン、 2 ーアミノアンスラ キノン等が挙げられ、多くは 3 2 0 ~ 3 7 0 nm の波長の光エネルギーを吸収して、 重合開始剤 として作用する。

又、これらの光重合開始剤は2種以上を混合して用いることもでき、例えばベンソフェノンとミヒラーケトンの混合物は吸収する光の放長がずれており、照射光による重合開始効率が改良されて、観光時間がより短縮されるので好適である。

次に、本発明においては、登元型染料及び第 別b族オニクム塩型光活性化剤の組合わせが、 光発色剤として用いられる。酸光活性化剤は前 配光塩合開始剤とは異なる光吸収波長域を有す るものとなされる。

即ち、本発明における避元型染料は第 Y b 族オニウム塩型光活性化剤により酸化されて着色型となるものであり、具体的には、メチルカブリ

ルブルー(無色→育)、トルエンブルー(無色 → 紫)、フェニルアントラニル酸(無色→赤紫) やラクトン型又はラクタム型のトリアリールメ タン系染料あるいはラクトン型又はラクタム型 のフルオラン系染料、更に具体的にはクリスタ ルバイオレットラクトン、マラカイトグリーン ラクトン、ローダミンラクタム、次の構造式 I. II で示されるものが挙げられる。

-7-

n m)、ジフエニルー2,5ージメチルフエニルスルホニウムへキサフルオロアーセネート (入 m a x = 3 0 7 n m)、トリス (4 - メチルフエニル) スルホニウムフルオロボーレイト (入 m a x = 2 7 8 n m)、あるいは

等である。

これらの部間 b 族オニウム塩は、前配した光重合開始剤と異なる光吸収放長被を有するものが選択して使用されるが、両者の光吸収改長域の登は一般に、吸収スペクトルの最高のピークを示す放長の差で約20 nm以上なされる。 但し、上記光活性剤及び光重合開始剤の吸収スペクトルの数高のピークの差が10 nm でもよく、逆に分布が共に広い場合は例えば50 nm 以上必要であるから、両者は、吸収スペクトルのピークの波及び分布を考慮して、前光重合開始剤

本発明において使用される、錦りも族オニクム塩型光活性化剤は、次に示す一般式の化合物を指す。

[R₁ R₂ R₃ V|b] + (MXn)

(式中 R₁ . R₂ . R₃ は アリール 基、 N b は 磁 黄、セレン、 テルルから 選ばれる 周期 律 要 第 N b 族元 案、 M は 避 移 金 髯、 希 土 類元 案、 ランタノイド 類元 案、 アクチノイド 類元 案及び B . P . A B 等 の 半 金 髯 か ら 選 ば れ る 元 案、 X は ハ ロ ゲン で あ り n は 1 ~ 6 の 整 数 を 示 す 。)

式中の錯陰イオンとしては、BF₄、PF₆、SbF、F₆Ce⁻、SnCe₆、Sb6e₆、Bi6e₅、AeF₆⁻³、Ga6e₆、などがある。

これらの第 N b 版 オニ ウム 塩 光 活 性 化 剤 の 具 体 例 と して は、 次 の b の が 挙 げ られ る 。 即 ち 、 ト リ フ エニ ル ス ル ホニ ウ ム へ キ サ フ ル オ ロ ア ー セ ネート (入 m a x = 2 9 8 n m) (入 m a x は 光 吸 収 ス ベ ク ト ル の 最 高 ピー ク の 放 長 を 示 す)、ト リ ス (4 ー ト ト キ シ フ エニ ル) ス ル ホニ ウ ム ヘ キ サ フ ル オ ロ ア ー セ ネ ー ト (入 m a x = 2 8 0

– 8 –

に主として吸収されて利用される波長の光が、 上記光活性化剤を活性化して酸化剤として働かせ、前記避元型染料の発色にも利用されて組成物の重合硬化を実質的に阻害することのない波

尚、上配の錦 N b 族 オニウム 塩の 製造 については、 J. Am. Chem. Soc., 91, 145 (1969年) や J. Org. Chem., 35, &8, 2332 (1970年) によって 詳細 に 脱明されている。

本発明で用いられる第 N b 族オニクム塩型光活性化剤は、産元型染料に対する他の光活性化剤とは異なり、気泡が発生したり、 室温で長期間保存した時に分解したりする恐れがなく、 長期の品質安定性に優れている。

本発明組成物を導い銅箔を設りつけた銅出段層板等に段層して用いるに誤して、その密着性を改善するために密瘤促進剤を混合してもよい。又、熱重合祭止剤、可毀剤、鍵燃化剤等を必受に応じて加わえることができる。

本発明組成物を得るには、上記した萬分子材

-10-

又、上記組成物の成分の量的関係としては、高分子材料からなるパインダー1000度量部に対し、光度合性を有するモノマーもしくはすりゴマーが10~300度部に供染料が0.01~10度量部、期には発料が0.01~10度量部、第166度するのがよい。

本発明組成物はレリーフ印刷版の作成やフォトレンストの用途の用途に用いられることがで

-11-

更に、本発明組成物における避元型染料及び 第『b族オニウム塩型光活性化剤の組合わせの 光発色剤は、解光後短時間で着色像が消えたり することなく、着色安定性に優れ作業性が改勢 されるのである。

又、 従来においてロイコ染料系の発色剤が用いられた場合には、 照射光のエネルギーが組成物の重合ない し架橋と発色の両方に分割されるためと推測されるが、 組成物の重合硬化反応速度が低下し、より長時間の解光を要していたのに比べて、 本発明組成物においてはこの様な欠点がなく、 短時間の解光ですめてあり、 観光作業性にも優れているのである。

〔 夹施例 1 〕

ポリメチルメタクリレート $(\overline{\text{Mw}} = 2.0 \times 10^5)$ 6 0 9 トリメチロールプロバントリアクリレート 3 3 9 ペンソフエノン 3. 5 9 ミヒラーケトン 1. 5 9 クリスタルバイオレツトラクトン 1. 0 9 トリフエニルスルホニウムへキサフルオロブーセネイト 0. 1 9 そして本発明組成物は、その中に含まれる第 N b 族オニウム塩型光活性化剤が遠元型染料を光 活性化酸化することにより、解光部分が発色するので、解光過程での解光部分と非解光部分の 判別が容易であり、多重解光する場合や解光状 酸を確認する場合に非常に便利である。

-12-

以上の化合物をメチルエチルケトンに溶解し、 全量を3000gとした溶液をポリエチレンテレフタレートフイルム支持体に乾燥後の厚みが50 μm になるように強布し、被膜を乾燥した後、 これを115℃の温度で銅が被覆されたガラス 繊維強化エポキン樹脂板に上配被膜が躺面と接 するように接着した。

次に、上記の終光後階板を 4 0 0 W 高任水銀灯から 1 m の所において、テスト用路面(2 1√2 階段第光ステップガイド=陰面が遵明な状態から次第に後くなされ√2 ずつ 2 1 階段に優くなされている) 間間回回間線 (2 0 を で で の な が と で で の な が と で で り 0 ま リシュール(m j)/cd の 第光を行った。 算光時間 は 2 0 秒であった。

選光後、ポリエチレンテレフタレートフイルム 支持体を剝離し、第光船を1、1。1ートリクロロエタン中に投資して現像し (未認光部分を 除去) 乾燥した。テスト用態面による面像にお

〔寒施例2〕

避元型染料としてクリスタルバイオレットラクトンの代りにローダミンラクタム、第 VI b 族オニウム塩型光活性化剤として、トリフエニルスルホニウムヘキサフルオロアーセネイトの代りに、ジフエニル 2・5ージメチルフエニルスルフオニクムヘキサフルオロアーセネイトを用いること以外は実施例1と同様にして、テスト用陰画、ブリント配線用路面の現像、ブリント配線の形

-15-

		比 专	2 例	例	
	1	2	3	4	
ポリメチルメタクリレート	609	6 0	60	6 0	
トリメチロールプロパン トリアクリレート	339	3 3	3 3	3 3	
ベンゾフエノン	3.5 9	3. 5	3. 5	0	
ミヒラーケトン	1.5 9	1.5	0	3. 5	
イミダゾリル二量体 注1)	0	1	1	1	
ロイコクリスタルバイオレツト	0	1	1	1	
90mj/cd 服射時の 硬化の程度 在2)	9階段	5	2	1	
発色 败 光 废	0	0. 3	0.3	0. 3	
解像力 注3)	50 µm	200	200<	200	

- 注1) 2 -- (0 -- クロロフエニル) -- 4.5 -- ジメトキシフエニルイミダゾリル二量体
- 注2) 実施例1と同様に、テスト用陰画における 歯像で光度合で残つた階段数を表示
- 注3) 比較例 3 。 4 は 2 0 0 pm より大きく 解像力 が悪い ことを示す

成を行つた。

その結果は、観光部分の硬化の程度、解像力、 発色の程度がいずれも実施例 1 と同様であることが認められた。

[比較例1~4]

下級に示される。組成物を用いて、実施例 1 と同様に解光、現像、ブリント回路の形成を行つた。 結果は下表に示す通りであつた。

以下分白

-16-

TRANSLATION

(19) Patent Bureau of Japan (JP)

(12) Official Gazette for Unexamined Patents (A)

(11) Kokai Patent No.: Sho 59 (1984)-211036

(43) Disclosure Date: November 29, 1984

Int.Cl.³ Identification Symbols Intrabureau No. 7267-2H 5/00 7267-2H

Request for Examination:

Not Requested

Number of Inventions: 1

(Total of 5 Pages)

(54) Photopolymerizable Image-Forming Composition

(21) Application No.: Sho 58 (1983)-85625

(22) Application Date: May 16, 1983

(72) Inventors:

.9 .

Y. Araki

No. 36, 19-Ban, 1-Chome Tachibana-Cho, Amazaki-City

K. Yanagisawa

11-Banchi-3, Nishiyama Waki

Yahata-City

H. Shohi

No. 79, 17-Ban, 1-Chome

Daido Minami, Higashi Yodogawa-Ku

Osaka-City

(71) Applicant:

Sekisui Kagaku Kogyo K.K.

No. 4, 4-Ban, 2-Chome, Nishi Tenman

Kita-Ku, Osaka-City

Specification

[Title of Invention]

Photopolymizable Image-Forming Composition [Claims]

- 1. A photopolymizable image-forming composition characterized by containing a binder consisting of a polymeric material, photopolymizable monomer or oligomer, photopolymerization initiator, reducing dye and a VI b group onium salt-type photoactivator having an optical absorption wavelength range different from the afore-mentioned photopolymerization initiator.
- 2. The photopolymerizable image-forming composition as described in Claim 1 in which the VI b group onium salt is a triaryl sulfonium salt. [Detailed Description of Invention]

The present invention relates to a photopolymerizable image-forming composition.

It has hitherto been known that an image can be formed by coating the base material surface with a composition comprizing a binder consisting of a polymeric material, photopolymerizable monomer or oligomer and a photopolymerization initiator, etc; exposing the coated base material surface to the light through a negative image; polymerizing or crosslinking the portion that is exposed to the light to render it insoluble in solvent and eluting the portion that is not exposed to the light. This principle is applied to production of print materials and print wiring boards.

Moreover, also known is the fact that an optical color coupler such as a leuco dye is added to the above-mentioned composition so that the light-exposed part can be clearly distinguished from the light-unexposed part thereby enabling multiple light exposure.

For instance, Japanese Examined Patent Sho 48 (1973)-38403 discloses a mixture of a leuco dye and a composition in which the imidazolyl dimer and p-aminophenyl ketone are added to an ethylenic monomer. When the U.V. light source, such as the high pressure mercury lamp generally used for the light source, is used to carry out photopolymerization or crosslinking simultaneously with optical color development in the composition, because of the presence of the dye the rate of photopolymerization or crosslinking decreases. As a result, there is a shortcoming that the exposure time must be lengthened. It is surmised that this is caused by the fact that the optical energy absorbed by the photopolymerization initiator is divided and used for both the photopolymerization or crosslinking and color development of the dye.

The present invention is made with an objective to eliminate the abovementioned existing shortcoming, and to provide an image-forming composition which does not require a long light-exposure time because of a decrease in sensitivity caused by color development of the dye, has good photosensitivity and excellent workability, and also is suitable for multiple exposure.

Namely, the gist of the present invention lies in a photopolymerizable image-forming composition characterized by containing a binder consisting of a polymeric material, photopolymerizable monomer or oligomer, photopolymerization initiator, reducing dye and a VI b group onium salt-type photoactivator having an optical absorption wavelength range different from the afore-mentioned photopolymerization initiator.

The binder used in the present invention consists of a polymeric material; any material conventionally used as a binder of an image-forming composition can be used. For example, for the solvent development type the good solubility in solvent is important. To be specific, cited may be acetyl cellulose, acetyl butyl cellulose, polymethyl acrylate, polymethacrylic acid and methacrylic acid-methyl methacrylate copolymer.

The photopolymerizable monomer or oligomer used in the present inveniton refers to the material that is activated to start polymerization by irradiation of a light in the presence of a photopolymerization initiator. Those which have the boiling point of 100°C or higher under ambient

pressure, and at least one ethylene-type terminal group are used suitably. To be specific, cited may be pentaerythritol acrylate (or methacrylate), polyalkylene glycol diacrylates (or dimethacrylates) such as polyethylene glycol diacrylate (or dimethacrylate), diethylene glycol diacrylate (or dimethacrylate) and polymethylene diacrylate, and trimethylolpropane triacrylate (or trimethacrylate) or the oligomers derived from them. These photopolymerizable monomers or oligomers are entwined with the binder due to the photopolymerization and become insoluble, or polymerize or crosslink with the binder polymeric material having a photosensitive group to form strong images.

For the photopolymerization initiator used in the present invention, those initiators conventionally used can be used. Among them, however, the phenyl ketone type photopolymerization initiator is suitable. Cited for the specific examples of the photopolymerization initiator may be benzophenone (λ max = 3300 nm (λ max shows the wavelength of the highest peak of an optical absorption spectrum), p-aminophenyl ketone such as p, p'-bis (dimethylamino) benzophenone (henceforth, called Michler's ketone) (λ max = 370 nm), banzoin, benzoin methyl ether, benzoin ethyl ether, benzoin butyl ether, benzoin isopropyl ether, benzyl anthraquinone, 2-methylanthraquinone, 2-ethyl-anthraquinone, 2-t-butyl-anthraquinone and 2aminoanthraquinone. Many of them absorb the optical energy at the wavelength of $320 \sim 370$ nm and act as the photopolymerization initiator. Moreover, two types or more of these photopolymerization initiators can be mixed and used as mixtures. For instance, the wavelength of the light absorbed by the mixture of benzophenone and Michler's ketone is shifted and the efficiency of polymerization initiation due to the light irradiation is improved to result in shortening of the exposure time. Hence it is suitable.

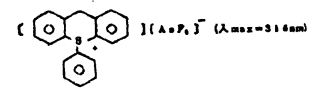
Next, in the present invention, the combination of a reducing dye and a VI b group onium salt-type activator is used as an optical color coupler. The said photoactivator has a light absorption wavelength range different from the afore-mentioned photopolymerization initiator. Namely, the reducing dye in the present invention is oxidized by a VI b group onium salt-type activator to become the coloring type. To be specific, cited may be methyl capryl blue (colorless —> blue), toluene blue (colorless —> violet), phenyl anthranilic acid (colorless —> reddish violet), and a triarylmethane type dye of the lactone type or lactam type, or a fluoran type dye of the lactone type or lactam type; to be more specific, cited may be Crystal Violet lactone, Malachite Green lactone, rhodamine lactam and those represented by the following structural formulas I and II.

The VI b group onium salt-type photoactivators used in the present invention are the compounds as represented by the following general formula.

 $(R1R2R3VIb) + (MX_n)$ -

(wherein R1, R1 and R3 represent the aryl groups, VI b represents a periodic table VI b group element selected from sulfur, selenium and tellurium, M represents an element selected from transition metals, rare earth elements, lanthanoids, actinoids and semimetals such as B, P and As, X is a halogen and n represents an integer of $1 \sim 6$). For the complex anion in the formula there are BF4 -, PF6-,SbF-, FeCl -, SnCl6-, SbCl6-, BiCl5-, AlF6-3 and GaCl4.

For the specific example of these VI b group onium salt optical activators the following may be cited. Namely, triphenylsulfonium hexafluoroarsenate (λ max = 298 nm) (λ max represents the wavelength of the highest peak of an optical absorption spectrum), tris (4-totoxyphenyl (typographical error?)) sulfonium hexafluoroarsenate (λ max = 280 nm), diphenyl-2, 5-dimethylphenylsulfonium hexafluoroarsenate (λ max = 307 nm), tris (4-methylphenyl)sulfonium fluoroborate (λ max = 278 nm) or



These Vb group onium salts are used by selecting those which have an optical absorption wavelength range different from the afore-mentioned

photopolymerization initiator. The difference between two optical absorption wavelength ranges is generally about 20 nm or more in terms of the difference of the wavelength showing the highest peak of an absorption spectrum. However, the difference of the highest peaks of the absorption spectra of the above-mentioned photoactivator and photopolymerization initiator may also be 10 nm. Conversely, when both distributions are broad, since 500 m or more is required, the absorption peak wavelength and distribution are taken into consideration, and the wavelength range difference between the two substances must be such that the light whose wavelength is mainly absorbed by the afore-mentioned photopolymerization initiator activates the above-mentioned photoactivator to allow it to function as an oxidizer and is also utilized for color development of the abovementioned reducing dye, and does not substantially inhibit the polymerization and curing of the composition. As to the preparation of the above-mentioned VI b group onium salt, it is described in detail in J.Am.Chem.Soc. 91, 145 (1969) and J.Org.Chem.35, No. 8, 2332 (1970). The VI b group onium salt-type activator used in the present invention is different from other photoactivators for reducing dyes in that there is no possibility of generation of foams or of decomposition when stored at room temperature over an extended period of time; it excels in the long-term quality stability.

When the composition of the present invention is used by laminating it on the copper-clad laminate to which a thin copper foil is adhered, an adhesion promotor may be used in order to improve the adhesion.

Moreover, a thermal polymerization inhibitor, plasticizer and flame retardant may be added as needed.

In order to obtain the composition of the present invention, it is sufficient to combine and uniformly mix the above-mentioned binder consisting of a polymeric material, photopolymerizable monomer or oligomer, photopolymerization initiator, reducing dye and the afore-mentioned VI b group onium salt-type photoactivator having an optical absorption wavelength range different from the photopolimization initiator, and furthermore, if needed, an adhesion promotor may be added. Since, for the application, usually a thin film is formed on the surface of the base material such as a synthetic resin, it is preferable that the composition be a liquid composition which can be mixed with methyl ethyl ketone and other appropriate solvents to form a viscosity that enables it to be coated on the base material, and can also be dried upon volatilization of the solvent. Moreover, as to the quantitative relationship of the components of the abovementioned composition, the recommended proportion is $10 \sim 300$ parts by weight of a photopolymizable monomer or oligomer, $0.1 \sim 20$ parts by weight of a photopolymerizaiton initiator, 0.01 ~ 10 parts by weight of a reducing agent and 0.001 ~ 2 parts by weight of a VI b group onium salt photoactivator per 100 parts by weight of a binder consisting of a polymeric material.

The composition of the present invention is used for the preparation of relief print plates and the application of photo resists. Usually the solution in which the composition of the present invention is dissolved in solvent is coated on a transparent sheet-shaped base material and dried and, if necessary, a protective film is formed on it. Then, if necessary, the protective film is removed, and the composition is laminated with heat fusion on a member to form an image such as a photoresist image, for example, on the surface of a copper-clad laminate to which a thin copper foil is adhered; it is followed by irradiation of active light from above through a negative film to expose the exposed part to the light. Afterward, if necessary, the transparent sheet-shaped base material is peeled off and the unexposed part is removed with solvent to carry out development. Henceforth the unprotected part of the surface (the part in which the compositon of the present inventin is removed with solvent) is subject to the treatment of etching or metal plating. The exposed part of the composition of the present invention develops color by the photoactivation-oxidation of the reducing dye with the VI b group onium salt-type photoactivator contained in the composition. Therefore, it is easy to distinguish the exposed part from the unexposed part in the exposure process; thus it is very convenient when multiple exposure is performed or at the time of confirming the state of exposure.

Furthermore, the optical color coupler of the combination of a reducing dye and a VI b group onium salt-type photoactivator in the composition of the present invention is excellent in the color stability without the disappearance of the colored image in a short time after exposure, and its workability is improved.

Moreover, when a leuco dye type color coupler is used conventionally, it is surmised that, becuase the irradiated light energy is divided into two parts, namely, the polymerization or crosslinking of the composition and color development, the rate of polymerization-curing of the composition decreases thereby requiring a long exposure time. As compared to this, in the composition of the present invention there is no such shortcoming, a short-time exposure is sufficient, and the exposure workability is also excellent. [Example 1]

Polymethyl methacrylate (MW = 2.0×10^5)	60 g		
Trimethylolpropane triacrylate	33 g		
Benzophenone	3.51 g		
Michler's ketone	1.51 g		
Crystal Violet lactone	1.0 g		
Triphenylsulfonium hexafluoroarsenate	0.1 g		

The above compounds were dissolved in methyl ethyl ketone to make a solution of 300 g in total weight. This solution was coated on a polyethylene terephthalate film support so as to form a 50 μ m thickness after drying. After the coated film was dried it was laminated on a glass fiber-reinforced

epoxy resin plate, which had been coated with copper at 115°C, so as to allow the above-mentioned film to contact with the copper surface.

Subsequently, the above-mentioned photosensitive laminated plate was subject to the exposure of 90 millijoule (Mj) in a vacuum frame at a location at a distance 1 m apart from the 400 W high pressure mercury lamp through a negative image for testing (21 $\sqrt{2}$ step exposure step guide = the negative image gradually becomes deep by every √2 at 21 steps from the transparent state) and a negative image for printed wiring circuits which was arranged so as not to overlap with it. The exposure time was 20 sec. After the exposure, the polyethylene terephthalate film support was peeled off and the exposed layer was immersed in 1, 1, 1-trichloroethane (to remove the unexposed part) for development and dried. In the image by the negative image for testing, the 9th step image remains in the glass fiber reinforced epoxy resin plate coated with copper. Moreover, the resolution in the image for the printed wiring was 50 µm. Moreover, prior to the above-mentioned development, the unexposed part was colorless, the exposed part was clearly colored purple, and color development absorbance 0.5 contrast was sharp and was sufficient for carrying out an exposure inspection. Furthermore, after this exposure it was left standing overnight. On the following day, after development, etching was carried out, and the coating was removed to form a printed circuit. Nevertheless, the clear color remained in the exposed part up to the step of the coating removal; thus it was convenient to carry out the inspection on the states of development, etching and coating removal. [Example 2] Used for the reducing dye was rhodamine lactam in place of Crystal Violet lactone, and for the VI b group onium salt-type photoactivator was diphenyl 2,5-dimethylphenylsulfonium hexafluoroarsenate in place of triphenylsulfonium hexafluoroarsenate. Otherwise, the developments of the negative image for testing and negative image for printed wirings, and the formation of printed wirings were carried out in the same way as Example 1.

As a result, it was found that each of the extent of curing of the exposed part, resolution and the extent of color development was the same as Example 1.

[Comparative Examples 1 ~ 4]

The compositions as shown in the following table were used to carry out the exposure, development and formation of printed circuits in the same way as Example 1. The results are shown in the following table.

	Comparative Example				
	1	2	3	4	
Polymethyl methacrylate	809	4 0	6 0	60	
Trimethyolpropane triacrylate	33,	3 3	3 3	33	
Benzophenone	159	2.5	3.5	0	
Michler's ketone	1.5 9	1.5	0	3.5	
lmidazolyl dimer note 1)	0	Ł	1	1	
Leuco Crystal Violet	•	1	ı	1	
Extent of curing at the time of 90 mj/cm ² irradiation note 2)	9 Steps	5	2 .	1	
Color development absorbance	•	0.3	Q3 ·	0.3	
Resolution note 3)	50,00	200	2006	200<	

Note 1) 2-(o-chlorophenyl)-4-,5-dimethoxyphenyl-imidazolyl dimer Note 2) In the same way as Example 1, it indicates the number of steps that remain in the photopolymerization in the image in the negative image for testing.

Note 3) It indicates that Comparative Examples 3 and 4 have values greater than 200 μm , and it shows poor resolution.

Translation:

Language Services

C & G Associates May 4, 2001